

Fysiologiske Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Auktoriserad

- Sodium chloride

Product identification

Läkemedlets namn:

Fysiologiske Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Fysiologiske Zoutoplossing Dechra Solution injectable

Fysiologiske Zoutoplossing Dechra Injektionslösung

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst (föl)

Nöt (kalv)

Katt

Nöt

Häst

Svin

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

-

Häst (föl)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Katt

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

- Milk. 0 dygn 0 days

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

- Milk. 0 dygn 0 days

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

-

Hund

Subkutan användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst (föl)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

- Milk. 0 dygn 0 days

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

- Milk. 0 dygn 0 days

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05XA03

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Veterinary Products

Marketing authorisation date:

30/10/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V288294

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/04/2016

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086190>